



Specjalistyczne Centrum Medyczne im. św. Jana Pawła II spółka akcyjna

57-320 Polanica-Zdrój, ul. Jana Pawła II 2

Tel.: 74/86 21 100; Fax: 74/86 21 102

www.scm.pl

NIP: 8831788549; REGON: 020493961

KRS: 0000438391, Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu

IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

Kapitał zakładowy wpłacony w całości: 36 800 000,00 PLN

Numer konta bankowego: 62 1020 3668 0000 5802 0476 2326

Polanica- Zdrój, dnia 28.02.2022 r.

L.dz. EZP.3820.24.2022

Znak sprawy ZP/PN/2022/01 – leki

Uczestnicy postępowania

dotyczy : pytań wniesionych do prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **na zakup wraz z dostawą i rozładunkiem produktów leczniczych, szczepionek i płynów, wyrobów medycznych, preparatów do leczenia żywieniowego na potrzeby Specjalistycznego Centrum Medycznego im. św. Jana Pawła II S.A. w Polanicy-Zdroju**

Zamawiający Specjalistyczne Centrum Medyczne im. św. Jana Pawła II S.A., ul. Jana Pawła II nr 2, 57-320 Polanica-Zdrój, informuje, że do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, oznaczonego **ZP/PN/2022/01 – leki**, zostały wniesione następujące zapytania:

Pytanie 1

Pakiet 35 poz 16

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połknięciu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź 1: Zgodnie z SWZ

Pytanie 2

Dotyczy punktu 10.1 SWZ – przedmiotowe środki dowodowe

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty dokumentów potwierdzających aktualne świadectwo dopuszczenia do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 175, 447, 534 ze zm.) lub ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499 ze zm.), 10.3 deklaracji zgodności CE wystawionej przez wytwórcę i certyfikat jednostki notyfikowanej w obszarze wyrobów medycznych - wymagane prawem.

Odpowiedź 2: Zamawiający dopuszcza możliwość odstąpienia, jednak na każde żądanie Zamawiającego Wykonawca dostarcza pocztą elektroniczną wymagane dokumenty w ciągu 2 godzin

Pytanie 3

Dotyczy punktu 10.3 SWZ – przedmiotowe środki dowodowe

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty dokumentów takich jak materiały informacyjne dotyczące oferowanego wyrobu zawierające zdjęcia oraz szczegółowy opis przedmiotu zamówienia potwierdzający wymagania określone przez zamawiającego, z nazwą producenta– w języku polskim.

Odpowiedź 3: Zamawiający dopuszcza możliwość odstąpienia, jednak na każde żądanie Zamawiającego Wykonawca dostarcza pocztą elektroniczną wymagane dokumenty w ciągu 2 godzin

Pytanie 4

Dotyczy punktu 10.4 SWZ – przedmiotowe środki dowodowe

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty dokumentów takich jak katalogi, opisy lub fotografie produktów itp. w języku polskim, które mają zostać dostarczone zawierające dokładny opis oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzający spełnienie wszystkich parametrów wymaganych przez Zamawiającego – w przypadku braku powyższych dokumentów oferta zostanie odrzucona jako nie spełniająca wymogów Zamawiającego

W związku z zamiarem złożenia oferty na zakup i dostawę wraz z rozładunkiem produktów leczniczych, szczepionek i płynów, wyrobów medycznych, preparatów do leczenia w przedmiotowym postępowaniu, informujemy, że z powodów technicznych, wskazanych w specyfikacji warunków zamówienia (SWZ) przez Zamawiającego, niemożliwe jest złożenie kompleksowej oferty wraz z wymaganymi załącznikami. Zamawiający wskazał do złożenia oferty miniPortal prowadzony przez Urząd Zamówień Publicznych, który przyjmuje pliki nie większe niż 150MB, a jednocześnie określił przedmiot zamówienia na ponad 800 pozycji oraz żąda między innymi dołączenia do oferty, zgodnie z punktem 10 SWZ dokumentów potwierdzających opis przedmiotu zamówienia tak jak świadectwo dopuszczenia do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 175, 447, 534 ze zm.) lub ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499 ze zm.), 10.3 deklaracji zgodności CE wystawionej przez wytwórcę i certyfikat jednostki notyfikowanej w obszarze wyrobów medycznych - wymagane prawem, oraz dokumenty takie jak materiały informacyjne dotyczące oferowanego wyrobu zawierające zdjęcia oraz szczegółowy opis przedmiotu zamówienia potwierdzający wymagania określone przez zamawiającego, z nazwą producenta – w języku polskim, a także dokumenty takie jak katalogi, opisy lub fotografie produktów itp. w języku polskim, które mają zostać dostarczone zawierające dokładny opis oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzający spełnienie wszystkich parametrów wymaganych przez Zamawiającego, który Wykonawca zaoferował, umożliwiając weryfikację zgodności oferowanego przedmiotu zamówienia z wymaganiami zamawiającego określonymi w SWZ – dla produktów leczniczych, które tu są w większości, są to karty charakterystyki, gdzie jedna karta może liczyć od 15 do nawet 50 stron.

Jednocześnie informujemy, że wszystkie produkty lecznicze posiadają aktualne karty charakterystyki, które są dostępne w bezpłatnych i ogólnodostępnych bazach danych, znajdujących się pod następującymi adresami:

1. <http://pub.rejestrymedyczne.csioz.gov.pl/>
2. <http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/alfregister.htm>
3. <https://baza-lekow.com.pl/>

Odpowiedź 4: Zamawiający dopuszcza możliwość odstąpienia, jednak na każde żądanie Zamawiającego Wykonawca dostarcza pocztą elektroniczną wymagane dokumenty w ciągu 2 godzin

Pytanie 5

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4a

Do treści §2 ust. 2.5 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw CITO do 10 godzin?

Odpowiedź 5: Spółka nie wyraża zgody

Pytanie 6

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4a

Do §3 ust. 3.6.1-3.6.2, 3.7 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę? Jednocześnie, prosimy o dopuszczenie dostawy zamienników również w innych poza wymienionymi przez Zamawiającego okolicznościach powodujących czasową niedostępność asortymentu w obrocie.

Odpowiedź 6: Zamawiający nie będzie stosował kar na Wykonawcy gdy wyłączenie, czasowa niedostępność produktu będzie na podstawie komunikatów GIF lub WIF-u. Zamawiający nie dopuszcza dostaw zamienników przekraczających cenę przetargową

Pytanie 7

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4a

Do §3 ust. 3.9 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis w §3 ust. 3.9 wzoru umowy jest nazbyt ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen dla poszczególnych pozycji asortymentowych, na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotów zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §3 ust. 3.9 umowy, w taki sposób, aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz. 2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art.433 pkt 4) (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.1 i ust.2 pkt 3) (zakazującym istotnych zmian umowy, jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie PZP).

Odpowiedź 7: Spółka nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy

Pytanie 8

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4a

Do §3 ust. 3.8 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „przy czym, przedłużenie obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.”

Odpowiedź 8: Spółka wyraża zgodę na proponowaną zmianę

Pytanie 9

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4a

Do treści §6 ust. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie lub przerwanie wykonywania umowy w wysokości 10% od wartości niezrealizowanej części umowy brutto?

Odpowiedź 9: Spółka nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w zakresie kar umownych

Pytanie 10

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4a

Do treści §6 ust. 6.1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w dostawie w wysokości 1% wartości niezrealizowanej części zamówienia dziennie, bez wskazywania minimalnego progu kary, tj. 100 zł? Jednocześnie prosimy o dopisanie do treści niniejszego przepisu słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź 10: Spółka nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w zakresie kar umownych

Pytanie 11

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4a.

Do treści §6 ust. 6.1 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o obniżenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej na wypadek opóźnienia w realizacji uprawnień reklamacyjnych Zamawiającego do wysokości 5% wartości niedostarczonego w terminie asortymentu.

Odpowiedź 11: Spółka nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w zakresie kar umownych

Pytanie 12

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4a

Do treści §6 ust. 6.3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za dostawę towaru z krótszym niż 12-miesięczny termin ważności do 2% wartości zamówienia brutto, bez wskazywania minimalnego progu kary, tj. 100 zł?

Odpowiedź 12: Spółka nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w zakresie kar umownych

Pytanie 13

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4a

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź 13: Spółka nie wyraża zgody na proponowane zapisy umowne i wskazuje, że nie jest obowiązana do przedstawiania sytuacji finansowej Wykonawcy

Pytanie 14

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego - cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia; Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź 14: Spółka nie wyraża zgody na proponowane zapisy umowne i wskazuje, że nie jest obowiązana do przedstawiania sytuacji finansowej Wykonawcy

Pytanie 15

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4b (onkologia pakiety nr 36, 45, 53, 58, 59, 60, 62, 63, 64)

Do treści §2 ust. 2.4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw CITO do 10 godzin?

Odpowiedź 15: Spółka nie wyraża zgody

Pytanie 16

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4b (onkologia pakiety nr 36, 45, 53, 58, 59, 60, 62, 63, 64)

Do treści §4 ust. 4.3 tiret czwarte wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie niniejszego zapisu ze wzoru umowy.

Odpowiedź 16: Nie ma takiego zapisu w umowie

Pytanie 17**Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4b (onkologia pakiety nr 36, 45, 53, 58, 59, 60, 62, 63, 64)**

Do §3 ust. 3.18 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę? Jednocześnie, prosimy o dopuszczenie dostawy zamienników również w innych poza wymienionymi przez Zamawiającego okolicznościach powodujących czasową niedostępność asortymentu w obrocie.

Odpowiedź 17: Zamawiający nie będzie stosował kar na Wykonawcy gdy wyłączenie, czasowa niedostępność produktu będzie na podstawie komunikatów GIF lub WIF-u. Zamawiający nie dopuszcza dostaw zamienników przekraczających cenę przetargową

Pytanie 18**Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4b (onkologia pakiety nr 36, 45, 53, 58, 59, 60, 62, 63, 64)**

Do §3 ust. 3.29 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „przy czym, przedłużenie obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.”.

Odpowiedź 18: Spółka wyraża zgodę na proponowaną zmianę

Pytanie 19**Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4b (onkologia pakiety nr 36, 45, 53, 58, 59, 60, 62, 63, 64)**

Do §3 ust. 3.30 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis w §3 ust. 3.30 wzoru umowy jest nazbyt ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen dla poszczególnych pozycji asortymentowych, na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotów zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §3 ust. 3.30 umowy, w taki sposób, aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz. 2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art.433 pkt 4) (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.1 i ust.2 pkt 3) (zakazującym istotnych zmian umowy, jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikających z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie PZP).

Odpowiedź 19: Spółka nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie 20**Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4b (onkologia pakiety nr 36, 45, 53, 58, 59, 60, 62, 63, 64)**

Do treści §6 ust. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie lub przerwanie wykonywania umowy w wysokości 10% od wartości niezrealizowanej części umowy brutto?

Odpowiedź 20: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 21**Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4b (onkologia pakiety nr 36, 45, 53, 58, 59, 60, 62, 63, 64)**

Do treści §6 ust. 6.1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w dostawie lub w reklamacji w wysokości 1% wartości niezrealizowanej części zamówienia dziennie, bez wskazywania minimalnego progu kary, tj. 100 zł? Jednocześnie prosimy o dopisanie do treści niniejszego przepisu słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź 21: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 22**Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4b (onkologia pakiety nr 36, 45, 53, 58, 59, 60, 62, 63, 64)**

Do treści §6 ust. 6.3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za dostawę towaru z krótszym niż 12-miesięczny termin ważności do 2% wartości zamówienia brutto, bez wskazywania minimalnego progu kary, tj. 100 zł?

Odpowiedź 22: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 23**Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4b (onkologia pakiety nr 36, 45, 53, 58, 59, 60, 62, 63, 64)**

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy

Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź 23: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zapisy umowne i wskazuje, że nie jest obowiązana do przedstawiania sytuacji finansowej Wykonawcy

Pytanie 24

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4b (onkologia pakiety nr 36, 45, 53, 58, 59, 60, 62, 63, 64)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź 24: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zapisy umowne i wskazuje, że nie jest obowiązana do przedstawiania sytuacji finansowej Wykonawcy

Pytanie 25

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4c (dot. jedn. pak nr 89, 90)

Do §3 ust. 3.4 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę? Jednocześnie, prosimy o dopuszczenie dostawy zamienników również w innych poza wymienionymi przez Zamawiającego okolicznościach powodujących czasową niedostępność asortymentu w obrocie.

Odpowiedź 25: Zamawiający nie będzie stosował kar na Wykonawcy gdy wyłączenie, czasowa niedostępność produktu będzie na podstawie komunikatów GIF lub WIF-u. Zamawiający nie dopuszcza dostaw zamienników przekraczających cenę przetargową

Pytanie 26

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4c (dot. jedn. pak nr 89, 90)

Do §3 ust. 3.5 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „przy czym, przedłużenie obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.”.

Odpowiedź 26: Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę

Pytanie 27

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4c (dot. jedn. pak nr 89, 90)

Do §3 ust. 3.10 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis w §3 ust. 3.10 wzoru umowy jest nazbyt ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen dla poszczególnych pozycji asortymentowych, na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotów zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §3 ust. 3.10 umowy, w taki sposób, aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz. 2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art.433 pkt 4) (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.1 i ust.2 pkt 3) (zakazującym istotnych zmian umowy, jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie PZP).

Odpowiedź 27: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie 28

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4c (dot. jedn. pak nr 89, 90)

Do treści §6 ust. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie lub przerwanie wykonywania umowy w wysokości 10% od wartości niezrealizowanej części umowy brutto?

Odpowiedź 28: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany

Pytanie 29

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4c (dot. jedn. pak nr 89, 90)

Do treści §6 ust. 6.1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w dostawie lub realizacji reklamacji w wysokości 1% wartości niezrealizowanej części zamówienia dziennie, bez wskazywania minimalnego progu kary, tj. 100 zł? Jednocześnie prosimy o dopisanie do treści niniejszego przepisu słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się

przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź 29: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany

Pytanie 30

Pytania do wzoru umowy – załącznika nr 4c (dot. jedn. pak nr 89, 90)

Do treści §6 ust. 6.4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za dostawę towaru z krótszym niż 12-miesięczny termin ważności do 2% wartości zamówienia brutto, bez wskazywania minimalnego progu kary, tj. 100 zł?

Odpowiedź 30: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany

Pytanie 31

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź 31: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zapisy umowne i wskazuje, że nie jest obowiązana do przedstawiania sytuacji finansowej Wykonawcy

Pytanie 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź 32: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zapisy umowne i wskazuje, że nie jest obowiązana do przedstawiania sytuacji finansowej Wykonawcy

Pytanie 33

Dot. SWZ

„Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmywy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.”

Odpowiedź 33: Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od wadium

Pytanie 34

Dot. umowy

Czy Zamawiający zmieni zapis umowy: § 6

6.1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną:

- za odstąpienie od umowy lub przerwania wykonywania przedmiotu umowy z przyczyn leżących po stronie wykonawcy w wysokości 10% ogólnej wartości umowy brutto określonej w § 3.1,
- za opóźnienia w dostarczaniu poszczególnych partii towaru lub też za opóźnienia w dostarczaniu nowego nie wadliwego towaru zareklamowanego Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 1% wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień opóźnienia lecz nie mniej niż 100 zł, oraz Wykonawca pokryje różnicę kosztów zakupu tożsamego asortymentu koniecznego do zabezpieczenia funkcjonowania szpitala u innego dostawcy w ilości wskazanej przez Zamawiającego

Odpowiedź 34: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie 35

Pakiet 33 poz. 13

Czy Zamawiający w pozycji 13 pakiet 33 produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do

Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź 35: Zgodnie z SWZ

Pytanie 36

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź 36: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 37

Dot. umowy

Czy Zamawiający w par. 3.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź 37: Zamawiający usunie we wszystkich projektach umów możliwość składania zamówień w formie telefonicznej

Pytanie 38

Dot. umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.3? potwierdzanie otrzymanego zamówienia nie wydaje się konieczne. Wobec faktu, że chodzi o standardowe produkty znajdujące się w ofercie Wykonawcy należy przyjąć, że złożone zamówienie po prostu będzie realizowane. Zgodnie z przepisami awizowana powinna być odmowa realizacji zamówienia, a nie potwierdzane przyjęcie każdego zamówienia. Wykonawca podkreśla, że prawo nie dopuszcza zamówień telefonicznych „potwierdzanych” przez hurtownię farmaceutyczną. Zamówienie musi być złożone pisemnie lub środkami komunikacji elektronicznej.

Odpowiedź 38: Zamawiający ma prawo oczekiwać potwierdzenia zamówienia i nie widzi podstaw do wykreślenia tego zapisu

Pytanie 39

Dot. umowy

O jakim ‘odpowiednim magazynie Kupującego’ jest mowa w par. 2.4? Czy Zamawiający może wskazać w umowie konkretny adres dostawy produktów (np. ‘do apteki Kupującego’)?

Odpowiedź 39: Zamawiający wpisze adres dostawy ul. Jana Pawła II 2 Polanica-Zdrój

Pytanie 40

Dot. umowy

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.5 termin dostaw „na cito” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź 40: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umownego

Pytanie 41

Dot. umowy

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie frazy zawartej w par. 2.5: „Wykonawca zobowiązany jest uzyskać potwierdzenie dostarczenia.” – o jakie potwierdzenie, od kogo i o jakie dostarczenie chodzi w tym zdaniu?

Odpowiedź 41: Zapis jest jasny nie wymaga wyjaśnienia

Pytanie 42

Dot. umowy

Czy Zamawiający w par. 3.8 zamiast 2 lat wpisze max 15 miesięcy? Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że utrzymywać będzie ofertę asortymentową, zwłaszcza w obecnej cenie, przez okres 2 lat, przy zakładanym podstawowym okresie obowiązywania umowy wynoszącym 12 miesięcy. Jest w stanie przedłużyć ofertę do 15 miesięcy, lecz nie do 24 miesięcy.

Odpowiedź 42: Tak Zamawiający wyraża zgodę na 15 miesięcy

Pytanie 43

Dot. umowy

Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par. 6.1.b oraz 6.1.c), albowiem Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art. 433 pkt. 1). Jedyną podstawą odpowiedzialności Wykonawcy może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu zamówienia.

Odpowiedź 43: PZP w art. 433 pkt 1 zezwala na naliczenie kary za opóźnienie.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umownego

Pytanie 44

Dot. umowy

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.b z 10% do wartości max. 0,2% oraz wykreśli zapis o minimalnej kwocie 100zł? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź 44: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umownego

Pytanie 45

Dot. umowy

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.c z 20% do wartości max. 0,2% oraz wykreśli zapis o minimalnej kwocie 100zł? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź 45: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umownego

Pytanie 46

Dot. umowy

Czy Zamawiający wykreśli par 8? Minimalna wartość zamówienia jest, zgodnie z wymaganiami ustawy, określona w par. 3.9 i nie podlega ona już dalszym warunkom czy ograniczeniom. Zapis ten sugeruje, że umowa może zostać zerwana niezależnie od zrealizowanej wartości zamówień, na co nie zezwala prawo.

Odpowiedź 46: Tak Zamawiający wykreśli paragraf 8 dla wszystkich umów numeracja paragrafów poniższych w umowach ulegnie zmianie

Pytanie 47

Dot. umowy

Czy Zamawiający wykreśli par 10? Minimalna wartość zamówienia jest, zgodnie z wymaganiami ustawy, określona w par. 3.9 i nie podlega ona już dalszym warunkom czy ograniczeniom. Zapis ten sugeruje, że umowa może zostać zerwana niezależnie od zrealizowanej wartości zamówień, na co nie zezwala prawo.

Odpowiedź 47: Pzp w art. 456 ust. 1 pkt.1 zezwala na taki zapis.

Pytanie 48

Pakiet 21 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie dostawy w pakiecie nr 21 poz. 3 leku phenobarbital do 6 tygodni ze względu iż lek sprowadzany jest w ramach importu docelowego?

Odpowiedź 48: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 49

Pakiet 21 poz. 4

Czy Zamawiający doprecyzuje jakiej insuliny wymaga w pakiecie nr 21 poz. 4 ?

Odpowiedź 49: 300 jm / 3 ml

Pytanie 50

Pakiet 22 poz. 1-6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie łącznej ilości produktu leczniczego w pakiecie nr 22 poz. 1-6 (Enoxaparinum natricum) z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoksaparyna 300mg/3ml x 1 fiol. w ilości 2.610 fiolek + zestaw do podania- 1 Minispike + 10 strzyk.tuberkulin?

Odpowiedź 50: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 51

Pakiet 62 poz. 3,4,5

Czy Zamawiający w pakiecie 62 w poz 3,4,5 wymaga produktu leczniczego Cisplatyna, której stabilność fizyko – chemiczna, po pierwszym nakłuciu fiołki, wynosi minimum 48 godzin i jest potwierdzona odpowiednim zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź 51: Tak

Pytanie 52

Pakiet 62 poz. 6

Czy Zamawiający w pakiecie 62 w poz 6 wymaga produktu leczniczego Carboplatyna, której stabilność fizyko – chemiczna, po pierwszym nakłuciu fiołki, wynosi minimum 48 godzin i jest potwierdzona odpowiednim zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź 52: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 53

Pytanie 53

Czy Zamawiający w pakiecie 62 w poz 7,8,9 wymaga produktu leczniczego Doxorubicyna, której stabilność fizyko – chemiczna, po pierwszym nakłuciu fiołki, wynosi minimum 48 godzin i jest potwierdzona odpowiednim zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź 53: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 54**Pakiet 62 poz. 10,11,12**

Czy Zamawiający w pakiecie 62 w poz. 10,11,12 wymaga produktu leczniczego Docetaxel, którego stabilność fizyko – chemiczna, po pierwszym nakłuciu fiołki, wynosi minimum 48 godzin i jest potwierdzona odpowiednim zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź 54: Tak

Pytanie 55**Pakiet 62 poz. 13,14**

Czy Zamawiający w pakiecie 62 w poz. 13,14 wymaga produktu leczniczego Etoposidum, którego stabilność fizyko – chemiczna, po pierwszym nakłuciu fiołki, wynosi minimum 48 godzin i jest potwierdzona odpowiednim zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź 55: Tak

Pytanie 56**Pakiet 62 poz. 18,19**

Czy Zamawiający w pakiecie 62 w poz. 18,19 wymaga produktu leczniczego 5-Fluoruracyl, którego stabilność fizyko – chemiczna, po pierwszym nakłuciu fiołki, wynosi minimum 48 godzin i jest potwierdzona odpowiednim zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź 56: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 57**Pakiet 62 poz. 20,21,22**

Czy Zamawiający w pakiecie 62 w poz 20,21,22 wymaga produktu leczniczego Gemcytabinum, której stabilność fizyko – chemiczna, po pierwszym nakłuciu fiołki, wynosi minimum 48 godzin i jest potwierdzona odpowiednim zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź 57: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 58**Pakiet 62 poz. 25,26**

Czy Zamawiający dbając o bezpieczeństwo stosowania, w pakiecie nr 62 w poz. 25,26 (Paclitaxelum) wymaga zaoferowania produktu, który wg zapisów w CHPL ma możliwości pobierania koncentratu z fiołki przy pomocy urządzeń z kolcem typu spike ?

Odpowiedź 58: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 59**Pakiet 26 poz. 1**

Czy zamawiający w pakiecie 26 postępowania o numerze ZP/PN/2022/01 - leki, w pozycji 1 miał na myśli:

Jałowy proszek i rozpuszczalnik do przygotowania kleju do tkanek:

Składnik 1 :koncentrat białek klejących,liofilizowany do rozpuszczenia w roztworze aprotyniny

Składnik 2:Trombina liofilizowana do rozpuszczenia w roztworze chlorku wapnia

1 zestaw a 2 ml PRODUKT LECZNICZY.

Odpowiedź 59: Tak

Pytanie 60**Pakiet 26 poz. 2**

Czy zamawiający w pakiecie 26 postępowania o numerze ZP/PN/2022/01 - leki, w pozycji 2 miał na myśli:

Jałowy proszek i rozpuszczalnik do przygotowania kleju do tkanek

składnik 1 :koncentrat białek klejących,liofilizowany do rozpuszczenia w roztworze aprotyniny

składnik 2:Trombina liofilizowana do rozpuszczenia w roztworze chlorku wapnia

1 zestaw a 4 ml PRODUKT LECZNICZY.

Odpowiedź 60: Tak

Pytanie 61**Pakiet 71 poz. 25**

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i zamawiający napisał „ Zgłębnik gastrostomijny do żywienia dojelitowego” , a powinno być zgłębnik dożołądkowy i dojelitowy? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź 61: Zamawiający oczekuje zgłębników dożołądkoweo i dojelitowego

Wadium dla pakietu nr 71 wynosi 3 190 zł

Pytanie 62**Pakiet 71 poz. 25**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zgłębnika o rozmiarze Ch 6/60, który zakończony jest łącznikiem EnFit, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź 62: Zamawiający dopuszcza

Wadium dla pakietu nr 71 wynosi 3 190 zł

Pytanie 63

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)

Odpowiedź 63: Zgodnie z SWZ Podać pełne ilości opakowań zaokrąglając w górę**Pytanie 64**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel, kaps.-kaps.doj. i odwrotnie?

Odpowiedź 64: Zamawiający dopuszcza**Pytanie 65**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz , amp.-amp.strzyk., ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

Odpowiedź 65: Zgodnie z SWZ**Pytanie 66**

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić czy należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

Odpowiedź 66: W przypadku czasowego braku, wstrzymano w obrocie Wykonawca podaje termin wznowienia dostaw i wycenia oraz dołącza stosowny dokument potwierdzający zaistnienie takiego faktu. W przypadku zakończenia produkcji Wykonawca nie wycenia, ale dołącza stosowny dokument potwierdzający zaistnienie takiego faktu**Pytanie 67**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź 67: Tak dopuszczamy tylko w powyższej sytuacji**Pytanie 68****Pakiet 12 poz. 1**

Dotyczy pakietu nr 12, poz. 1 czy Zamawiający dopuści wycenę Acid.Zoledronicum 4 mg/5 ml, konc.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol w ilości 6500 szt?

Odpowiedź 68: Zamawiający oczekuje dawkę 4 mg/5 ml ilość 240 sztuk fiolek

Wadium dla pakietu nr 12 wynosi 320 zł

Pytanie 69**Pakiet 12 poz. 2**

Dotyczy pakietu nr 12, poz. 2, czy Zamawiający dopuści wycenę Clobazamum 10 mg, tabl., 20 szt w ilości 5 op?

Odpowiedź 69: Tak

Wadium dla pakietu nr 12 wynosi 320 zł

Pytanie 70**Pakiet 13 poz. 2**

Dotyczy pakietu nr 13, poz.2, czy zamawiający dopuści wycenę Dulcobis, 10 mg, czopki, 6 szt w ilości 50 op?

Odpowiedź 70: Zgodnie z SWZ**Pytanie 71****Pakiet 13 poz. 3**

Dotyczy pakietu nr 13, poz. 3, czy zamawiający dopuści wycenę postac tabl.doj.?

Odpowiedź 71: Tak

Pytanie 72

Pakiet 29 poz. 5

Dotyczy pakietu nr 29, poz. 5, czy Zamawiający dopuści wycenę Dinoprost w dawce 5mg/ml,roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 8 op? Brak dostępnej dawki 0,001g/1ml.

Odpowiedź 72: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 73

Pakiet 32 poz. 8, 13

Dotyczy pakietu nr 32, poz. 8, 13, czy zamawiający dopuści wycenę postac tabl.doj.?

Odpowiedź 73: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 74

Pakiet 32 poz. 12

Dotyczy pakietu nr 32, poz. 12, czy Zamawiający dopuści wycenę postac kaps. o przedl.uw.?

Odpowiedź 74: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 75

Pakiet 32 poz. 28

Dotyczy pakietu nr 32, poz. 28, czy zamawiający miał na myśli wycenę Lidocainum hydr. 20 mg/ml ;5ml,roztw.do wstrz.?

Odpowiedź 75: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 76

Pakiet 33 poz. 3, 4

Dotyczy pakietu nr 33, poz.3, 4, czy zamawiający dopuści wycenę postac tabl.doj.?

Odpowiedź 76: Zgodnie z SWZ

Pytanie 77

Pakiet 33 poz. 29

Dotyczy pakietu nr 33, poz 29, czy zamawiający dopuści wycenę postać Kaps.doj.tw.?

Odpowiedź 77: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 78

Pakiet 35 poz. 6

Dotyczy pakietu nr 35, poz.6, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.do rozgr.żucia?

Odpowiedź 78: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 79

Pakiet 35 poz. 7, 10

Dotyczy pakietu nr 35, poz. 7, 10, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.o przedl.uwaln.?

Odpowiedź 79: Zgodnie z SWZ

Pytanie 80

Pakiet 35 poz. 22

Dotyczy pakietu nr 37, poz 22, czy zamawiający dopuści wycenę Artelac, 3,2 mg/ml, krople do oczu, 10 ml? Brak dostępnego na rynku preparatu o stężeniu 2,5%

Odpowiedź 80: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 81

Pakiet 38 poz. 30, 47, 73

Dotyczy pakietu nr 38, poz.30, 47, 73, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl. o przedl.uw.?

Odpowiedź 81: Zgodnie z SWZ

Pytanie 82

Pakiet 41 poz. 1

Dotyczy pakietu nr 41, poz.1, czy Zamawiający dopuści wycenę SkinScabin, płyn, 120 ml w ilości 5 szt?

Odpowiedź 82: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 83

Pakiet 41 poz. 5

Dotyczy pakietu nr 41, poz.5, czy Zamawiający mógłby wskazać przykładową nazwę handlowa preparatu?

Odpowiedź 83: PC 30 V (skład zmieniony)

Pytanie 84**Pakiet 44 poz. 7**

Dotyczy pakietu nr 44, poz.7, czy Zamawiający dopuści wycenę Carbamazepinum postać tabl.o przedł.uwaln?

Odpowiedź 84: Zgodnie z SWZ

Pytanie 85**Pakiet 47 poz. 18**

Dotyczy pakietu nr 47, poz. 18, czy zamawiający dopuści wycenę Theospirex retard, 300 mg, tabl.powl.przedł.uw.,50 szt w ilości 10 op?

Odpowiedź 85: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 86**Pakiet 49 poz. 1**

Dotyczy pakietu nr 49,poz.1, czy Zamawiający dopuści wycenę Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g?

Odpowiedź 86: Zamawiający wykreśli pozycję

Pytanie 87**Pakiet 49 poz. 6**

Dotyczy pakietu nr 49, poz.6, czy zamawiający dopuści wycenę Triderm, krem, 15 g, tuba w ilości 12 szt? Tylko taka gramatura jest dostępna na rynku.

Odpowiedź 87: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 88**Pakiet 49 poz. 24**

Dotyczy pakietu nr 49, poz.24, czy Zamawiający dopuści wycenę Argosulfan, 20 mg/g, krem, 100 g w ilości 220 op? Nowe opakowania producenta.

Odpowiedź 88: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 89**Pakiet 66 poz. 22**

Dotyczy pakietu nr 66, poz.22, czy zamawiający dopuści wycenę Rp. Butelka,z nakrętką, jałowa, 500 ml, w ilości 20 szt?

Odpowiedź 89: Tak

Pytanie 90**Pakiet 66 poz. 23**

Dotyczy pakietu nr 66, poz.23, czy zamawiający dopuści wycenę Rp. Butelka,z nakrętką, jałowa, 250 ml, w ilości 20 szt?

Odpowiedź 90: Tak

Pytanie 91**Pakiet 66 poz. 24**

Dotyczy pakietu nr 66, poz.24, czy zamawiający dopuści wycenę Rp. Butelka,z nakrętką, jałowa, 100 ml, w ilości 30 szt?

Odpowiedź 91: Tak

Pytanie 92**Pakiet 71 poz. 2**

Dotyczy pakietu nr 71, poz.2, czy Zamawiający dopuści wycenę Infatrini, płyn, 125 ml x 24?

Odpowiedź 92: Tak

Wadium dla pakietu nr 71 wynosi 3 190 zł

Pytanie 93**Pakiet 76**

Dotyczy pakietu nr 76, czy zamawiający dopuści wycenę Prostin VR, 500 mcg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 1 op? Brak dostępnych opakowań x 1 szt

Odpowiedź 93: Tak

Pytanie 94**Pakiet 81 poz. 1, 2**

Dotyczy pakietu nr 81, poz.1, 2, czy zamawiający dopuści wycenę opak. KabiPac/KabiClear

Odpowiedź 94: Tak

Pytanie 95**Pakiet 5 poz. 63**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 63. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź 95: Zgodnie z SWZ

Pytanie 96**Pakiet 5 poz. 55**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 55. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź 96: Zgodnie z SWZ

Pytanie 97**Pakiet 5 poz. 62**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 62. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź 97: Zgodnie z SWZ

Pytanie 98**Pakiet 7 poz. 2, 3, 4, 5, 6**

Dotyczy pakietu nr 7 poz.2, 3, 4, 5, 6 . Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie lub wykreślenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź 98: Zgodnie z SWZ

Pytanie 99**Pakiet 13 poz. 14**

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 14. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź 99: Tak zgodnie z SWZ

Pytanie 100**Pakiet 13 poz. 18**

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 18. Czy Zamawiający dopuści wycenę 50 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź 100: Nie zgodnie z SWZ

Pytanie 101**Pakiet 25 poz. 5**

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampułka proszku + 1 ampułka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

Odpowiedź 101: Zgodnie z SWZ

Pytanie 102**Pakiet 28 poz. 4**

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 4. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź 102: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 103

Pakiet 29 poz. 2

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 2. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź 103: Zgodnie z SWZ

Pytanie 104

Pakiet 33 poz. 28

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 28. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?"

Odpowiedź 104: Zgodnie z SWZ

Pytanie 105

Pakiet 33 poz. 27

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 27. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?"

Odpowiedź 105: Zgodnie z SWZ

Pytanie 106

Pakiet 35 poz. 9

Dotyczy pakietu nr 35 poz. 9. Proszę o wydzielenie lub wykreślenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź 106: Zgodnie z SWZ

Pytanie 107

Pakiet 37 poz. 9

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 9. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź 107: Tak

Pytanie 108

Pakiet 37 poz. 22

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu oznakowanego w języku angielskim?

Odpowiedź 108: Tak pod warunkiem dostarczenia tłumaczenia ulotki i ChPL w języku polskim

Pytanie 109

Pakiet 39 poz. 3

Dotyczy pakietu nr 39 poz. 3. W związku z tymczasowym brakiem produkcji prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź 109: Zgodnie z SWZ

Pytanie 110

Pakiet 41 poz. 8

Dotyczy pakietu nr 41 poz. 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g po odpowiednim przeliczeniu opakowań? W przypadku zgody prosimy o doprecyzoanie czy zaoferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić w górę czy pozostawić do 2-ch miejsc po przecinku?

Odpowiedź 110: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglić w górę

Pytanie 111

Pakiet 44 poz. 15

1. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 15. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę?

Odpowiedź 111: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 112**Pakiet 44 poz. 15**

2. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 15 czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź 112: Tak

Pytanie 113**Pakiet 47 poz. 11**

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 8 opakowań?

Odpowiedź 113: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 114**Pakiet 49 poz. 12**

Dotyczy pakietu nr 49 poz. 12. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź 114: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 115**Pakiet 49 poz. 17, 18**

1. Dotyczy pakietu nr 49 poz. 17, 18. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka Vat 8%)?

Odpowiedź 115: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 116**Pakiet 49 poz. 17, 18**

2. Dotyczy pakietu nr 49 poz. 17, 18 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź 116: Zgodnie z SWZ

Pytanie 117**Pakiet 49 poz. 1**

Dotyczy pakietu nr 49 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź 117: Zamawiający wykreśli pozycję

Pytanie 118**Pakiet 50 poz. 7**

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź 118: Zgodnie z SWZ

Pytanie 119**Pakiet 51 poz. 1**

Dotyczy pakietu nr 51 poz. 1. Proszę o wydzielenie lub wykreślenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź 119: Zgodnie z SWZ

Pytanie 120**Pakiet 54 poz. 2**

Dotyczy pakietu nr 54 poz. 2. Proszę o wydzielenie lub wykreślenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź 120: Zgodnie z SWZ

Pytanie 121**Pakiet 63 poz. 6**

Dotyczy pakietu nr 63 poz. 6. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedź 121: Zgodnie z SWZ

Pytanie 122

Pakiet 65 poz. 23

Dotyczy pakietu nr 65 poz. 23. proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu z powodu braku dostępności leku.

Odpowiedź 122: Zgodnie z SWZ

Pytanie 123

Pakiet 70 poz. 1, 2

Dotyczy pakietu nr 70 poz. 1, 2 Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź 123: Tak

Pytanie 124

Pakiet 81 poz. 1, 2

1. Czy zamawiający w pakiecie 81 w poz 1,2 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia.

Odpowiedź 124: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 125

Pakiet 81 poz. 1, 2

2. Czy Zamawiający w pakiecie 81 w pozycji 1 i 2 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który wykazuje zgodność z krwią ? (wpis w CHPL),

Odpowiedź 125: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 126

dot. zał. 4a – projekt umowy

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

6.1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną:

a) za odstąpienie od umowy lub przerwanie wykonywania przedmiotu umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% **niezrealizowanej** wartości umowy brutto określonej w § 3.1,

b) za opóźnienia w dostarczaniu poszczególnych partii towaru lub też za opóźnienia w dostarczaniu nowego niewadliwego towaru zareklamowanego, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości **1%** wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień opóźnienia lecz nie mniej niż **50 zł i nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia**, oraz Wykonawca pokryje różnicę kosztów zakupu tożsamego asortymentu koniecznego do zabezpieczenia funkcjonowania szpitala u innego dostawcy w ilości wskazanej przez Zamawiającego.

c) za nie dotrzymanie terminu pkt 2.11 i 2.12 Zamawiający naliczy karę **10%** wartości **brutto wadliwej części** zamówienia.

Odpowiedź 126: Nie Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 127

dot. zał. 4a – projekt umowy

2. W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 11 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź 127: Nie Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 128

Pakiet 32 poz. 9

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci o przedłużonym uwalnianiu.

Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź 128: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 129

Pakiet 32 poz. 12

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci o przedłużonym uwalnianiu.

Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź 129: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 130

Pakiet 32 poz. 28

Prosimy o doprecyzowanie. Czy Zamawiający miał na myśli preparat w dawce 2% 5ml (100mg/5ml). Nie ma na rynku dawki 20mg/5ml.

Odpowiedź 130: Tak 100 mg/5ml

Pytanie 131**Pakiet 32 poz. 28**

Prosimy o doprecyzowanie jakiej pojemności opakowania wymaga Zamawiający dowyceny.

Odpowiedź 131: 5 mililitrów

Pytanie 132**Pakiet 32 poz. 48**

Prosimy o doprecyzowanie jakiej pojemności opakowania wymaga Zamawiający do wyceny.

Odpowiedź 132: 100 ml

Pytanie 133**Pakiet 33 poz. 31**

W związku z zakończoną produkcją oraz brakiem jakichkolwiek zamienników, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Odpowiedź 133: W przypadku zakończenia produkcji Wykonawca nie wycenia, ale dołącza stosowny dokument potwierdzający zaistnienie takiego faktu.

Pytanie 134**Pakiet 37 poz. 1**

Prosimy o doprecyzowanie jakiej pojemności opakowania wymaga Zamawiający do wyceny.

Odpowiedź 134: 4,5 g.

Pytanie 135**Pakietu 37 poz. 9**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów, zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?"

Odpowiedź 135: Tak

Pytanie 136**Pakiet 37 poz. 15**

Prosimy o doprecyzowanie jakiej pojemności opakowania wymaga Zamawiający do wyceny.

Odpowiedź 136: 10 g

Pytanie 137**Pakiet 37 poz. 35**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaoferowania 15 szt opakowań (2x 5ml) czy 15 szt. buteleczek co daje na, sumarycznie 7,5 opakowania handlowego.

Odpowiedź 137: krople 2 x 5 ml

Pytanie 138**Pakiet 37 poz. 37**

Jedyną dostępną wielkością opakowania handlowego jest opakowanie a 12 szt. - Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga (po przeliczeniu liczby sztuk) zaoferowania 10,84 opakowania czy 11 opakowań handlowych?

Odpowiedź 138: 100 mg /ml krople do oczu 12 sztuk

Pytanie 139**Pakiet 37 poz. 40**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaoferowania 20 szt opakowań (2x 5ml) czy 20 szt. buteleczek co daje nam sumarycznie 10 opakowań handlowych.

Odpowiedź 139: 20 sztuk buteleczek 10 opakowań

Pytanie 140**Pakiet 37 poz. 41**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaoferowania 110 szt opakowań (2x 5ml) czy 110 szt. buteleczek co daje nam sumarycznie 55 opakowań handlowych.

Odpowiedź 140: 110 buteleczek 55 opakowań

Pytanie 141**Pakiet 38 poz. 3**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli dawkę 5mg + 50mg?

Odpowiedź 141: Tak

Pytanie 142**Pakiet 38 poz. 30**

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci o przedłużonym uwalnianiu. Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź 142: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 143**Pakiet 38 poz. 47**

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci o przedłużonym uwalnianiu. Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź 143: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 144**Pakiet 38 poz. 56**

W związku z zakończoną produkcją oraz brakiem jakichkolwiek zamienników, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Odpowiedź 144: W przypadku zakończenia produkcji Wykonawca nie wycenia, ale dołącza stosowny dokument potwierdzający zaistnienie takiego faktu.

Pytanie 145**Pakiet 38 poz. 57, 58**

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci o przedłużonym uwalnianiu. Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź 145: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 146**Pakiet 38 poz. 70**

Prosimy o dopuszczenie do wyceny 1 opakowania handlowego a 60 szt. Jest to jedyne dostępne opakowanie handlowe na rynku.

Odpowiedź 146: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 147**Pakiet 44 poz. 1, 2**

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci o przedłużonym uwalnianiu. Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź 147: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 148**Pakiet 44 poz. 7**

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci o przedłużonym uwalnianiu. Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź 148: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 149**Pakiet 44 poz. 1,2**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający podając dwie substancje chemiczne miał na myśli dawki:

W poz. 1 – 0,2g + 0,087g, W poz. 2 - 0,333g + 0,145g

Odpowiedź 149: Tak

Pytanie 150**Pakiet 44 poz. 8**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający podając dwie substancje chemiczne miał na myśli dawkę 0,1g + 0,25g ?

Odpowiedź 150: Tak

Pytanie 151**Pakiet 46 poz. 1**

W związku z tym , że najmniejsze opakowanie handlowe dostępne na rynku konfekcjonowane jest a 30szt, prosimy

zatem o dopuszczenie do wyceny 1 opakowania handlowego a 30 szt. Zgodnie z obowiązującym prawem farmaceutycznym - nie ma bowiem możliwości rozbicia opakowania handlowego na sztuki.

Odpowiedź 151: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 152

Pakiet 46 poz. 25

W związku z tym , że najmniejsze opakowanie handlowe dostępne na rynku konfekcjonowane jest a 100szt, prosimy zatem o dopuszczenie do wyceny 1 opakowania handlowego a 100 szt. Zgodnie z obowiązującym prawem farmaceutycznym - nie ma bowiem możliwości rozbicia opakowania handlowego na sztuki.

Odpowiedź 152: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 153

Pakiet 47 poz. 18

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci o przedłużonym uwalnianiu.

Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź 153: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 154

Pakiet 49 poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie jakiej pojemności opakowania wymaga Zamawiający do wyceny.

Odpowiedź 154: 100 gram

Pytanie 155

Pakiet 49 poz. 6

W związku z tym , że jedyne dostępne na rynku opakowanie handlowe konfekcjonowane jest a 15g, prosimy zatem o dopuszczenie do wyceny 24 opakowań a 15g.

Odpowiedź 155: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 156

Pakiet 49 poz. 20

Prosimy o doprecyzowanie jakiej pojemności opakowania wymaga Zamawiający do wyceny.

Odpowiedź 156: 20 gram

Pytanie 157

Pakiet 49 poz. 24

W związku z zakończoną produkcją preparatu konfekcjonowanego a 400g, prosimy o dopuszczenie do wyceny 260 opakowań a 100g.

Odpowiedź 157: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 158

Pakiet 49 poz. 25

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga do wyceny opakowania handlowego a 20g.

Odpowiedź 158: Tak

Pytanie 159

Pakietu 50 poz. 3

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga do wyceny opakowania handlowego a 120ml?

Odpowiedź 159: Tak

Pytanie 160

Pakiet 50 poz. 8

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga do wyceny opakowania handlowego a 5ml?

Odpowiedź 160: Tak

Pytanie 161

Pakiet 50 poz. 17

Prosimy o doprecyzowanie jakiej pojemności opakowania wymaga Zamawiający do wyceny.

Odpowiedź 161: 10 ml

Pytanie 162

Pakiet 56 poz. 5, 7

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci o przedłużonym uwalnianiu.

Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź 162: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 163

Pakiet 56 poz. 11, 13

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci o przedłużonym uwalnianiu.

Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź 163: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 164

Pakiet 65 poz. 23

W związku ze wstrzymaniem dopuszczenia do obrotu, brakiem produkcji oraz brakiem informacji czy i kiedy zostanie - prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Odpowiedź 164: W przypadku czasowego braku, wstrzymano w obrocie Wykonawca podaje termin wznowienia dostaw i wycenia oraz dołącza stosowny dokument potwierdzający zaistnienie takiego faktu. W przypadku zakończenia produkcji Wykonawca nie wycenia, ale dołącza stosowny dokument potwierdzający zaistnienie takiego faktu.

Pytanie 165

Pakiet 85 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci o ampułko-strzykawki. Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź 165: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 166

Pakiet 32 poz. 19

Dotyczy pakietu nr 32, poz. 19, czy Zamawiający dopuści wycenę Ibuprofenum, 100 mg/5 ml, zaw.doustna, malin.,130 g w ilości 43 op? Brak na rynku dostępnych opak. 100 ml.

Odpowiedź 166: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 167

Pakiet 89

1. Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochłaniania.

Odpowiedź 167: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 168

Pakiet 89

2. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane wapno, było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?

Odpowiedź 168: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 169

Dotyczy postanowień SWZ i wzoru umowy zał. 4 c:

Wnosimy o zmianę §5 ust. 5.1, 5.2, 5.3 wzoru umowy na: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź 169: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy

Pytanie 170

Dotyczy postanowień SWZ i wzoru umowy zał. 4 c:

Prosimy Zamawiającego o zmianę wysokości kar umownych w §6 ust. 6.1 pkt. B) wzoru umowy na 0,5% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia, oraz modyfikację zdania pierwszego na „w razie niedostarczenia przedmiotu zamówienia (...)”

Obecnie zapisy określające wysokość kar umownych są niewspółmiernie wysokie i nie są w żadnym wypadku proporcjonalne do stopnia zawinienia strony. Również brak stosownych kar dla Zamawiającego, powoduje oczywistą nierówność stron umowy.

Pozostawienie ww. zapisów bez zmian w sposób rażąco naruszałby więc proporcję pomiędzy stopniem zawinienia a wysokością kary oraz zasadę równości stron umowy.

Odpowiedź 170: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy

Pytanie 171**Dotyczy postanowień SWZ i wzoru umowy zał. 4 c:**

Prosimy Zamawiającego o zmianę §8 ust. 8.1 wzoru umowy na: „*W przypadku wystąpienia braku środków finansowych Zamawiający zastrzega sobie prawo do ograniczenia ilości dostaw w zakresie 20% wartości brutto umowy, o czym powiadomi Wykonawcę na piśmie*”.

Odpowiedź 171: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy

Pytanie 172**Dotyczy postanowień SWZ i wzoru umowy zał. 4 c:**

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy sprzętu w przypadku uznania reklamacji do 5 dni roboczych od daty uznania reklamacji.

Odpowiedź 172: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy

Pytanie 173**Pakiet 49 poz. 2**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 49, poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasyпки ZinoDr.?

Odpowiedź 173: Zgodnie z SWZ

Pytanie 174**Pakiet 66 poz. 9**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 66, poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź 174: Zgodnie z SWZ

Pytanie 175**Pakiet 66 poz. 9**

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź 175: Zgodnie z SWZ

Pytanie 176**Pakiet 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1, w przeliczeniu wymaganej ilości sztuk w zamówieniu?, odpowiednio:

- poz. 1 op. 500 mg/ 100 ml x 10 szt.

- poz. 2 op. 250 mg/50 ml x 10 szt.

- poz. 3 op. 1000 mg/ 200 ml x 10 szt.

Odpowiedź 176: Zgodnie z SWZ

Pytanie 177**Pakiet 5 poz. 47**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycja 47 dopuści produkt w opakowaniu typu flakon?

Odpowiedź 177: Tak

Pytanie 178**Pakiet 72 poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 72 poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego do wkłucia obwodowego o poj. 850 ml zawierającego 3,41 g azotu energię niebiałkową 530 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, osmolarności 750 mOsm/l?

Odpowiedź 178: Zgodnie z SWZ

Pytanie 179**Pakiet 72 poz. 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 72 poz. 2 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3-komorowego do wklucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1540 ml, zawartości azotu 8,1 g, energii niebiałkowej 1200 kcal?

Odpowiedź 179: Zgodnie z SWZ

Pytanie 180

Pakiet 72 poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie 72 poz. 3 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3-komorowego do wklucia obwodowego o poj. 1400 ml zawierającego 5,6 g azotu energię niebiałkową 872 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, osmolarności 750 mOsm/l?

Odpowiedź 180: Tak

Pytanie 181

Pakiet 72 poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie 72 poz. 4 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3-komorowego o wysokiej zawartości białka do wklucia centralnego o poj. 1012 ml zawierającego 10,6 g azotu energię niebiałkową 635 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź 181: Zgodnie z SWZ

Pytanie 182

Pakiet 72 poz. 5

Czy Zamawiający w pakiecie 72 poz. 5 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3-komorowego do wklucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1026 ml, zawartości azotu 5,4 g, energii niebiałkowej 800 kcal?

Odpowiedź 182: Zgodnie z SWZ

Pytanie 183

Pakiet 72 poz. 6

Czy Zamawiający w pakiecie 72 poz. 6 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Nephroprotect 10% 500 ml przeznaczonego do żywienia pozajelitowego chorych z zaburzeniami czynności nerek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań tak aby zawartość azotu była równa preparatowi wymaganemu w SIWZ?

Odpowiedź 183: Tak

Pytanie 184

Pakiet 72 poz. 7

Czy w pakiecie 72 poz. 7 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

Odpowiedź 184: Zgodnie z SWZ

Pytanie 185

Pakiet 72 poz. 8

Czy Zamawiający w pakiecie 72 poz. 8 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN, w opakowaniu 20 ampulek po 10 ml ?

Odpowiedź 185: Zgodnie z SWZ

Pytanie 186

Pakiet 73 poz. 1

Czy w pakiecie 73 poz. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3-komorowego do wklucia centralnego o poj. 493 ml zawierającego 4 g azotu , energię niebiałkową 450 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź 186: Zgodnie z SWZ

Pytanie 187

Pakiet 73 poz. 2

Czy w pakiecie 73 poz. 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500ml - roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby?

Odpowiedź 187: Zgodnie z SWZ

Pytanie 188**Pakiet 73 poz. 3**

Czy w pakiecie 73 poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji tłuszczowej SMOFlipid 200mg/ml – zawierającej w 1000 ml olej sojowy(60,0g), tryglicerydy o średniej długości łańcucha(60,0g), olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy(30,0g) w butelce 500 ml do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała, ?

Odpowiedź 188: Zgodnie z SWZ

Pytanie 189**Pakiet 73 poz. 4**

Czy w pakiecie 73 poz. 4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 3-komorowego do wkłucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1540 ml, zawartości azotu 8,1 g, aminokwasów 51 g, energii niebiałkowej 1200 kcal?

Odpowiedź 189: Zgodnie z SWZ

Pytanie 190**Pakiet 73 poz. 5**

Czy w pakiecie 73 poz. 5 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 3-komorowego do wkłucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 2053 ml, zawartości azotu 10,8 g, aminokwasów 68 g, energii niebiałkowej 1600 kcal?

Odpowiedź 190: Zgodnie z SWZ

Pytanie 191**Pakiet 73 poz. 6**

Czy w pakiecie 73 poz. 6 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

Odpowiedź 191: Zgodnie z SWZ

Pytanie 192**Pakiet 73 poz. 7**

Czy Zamawiający w pakiecie 73 poz. 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN, w opakowaniu 20 ampułek po 10 ml ?

Odpowiedź 192: Zgodnie z SWZ

Pytanie 193**Pakiet 75**

W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pakiecie 75 produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiołki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

Odpowiedź 193: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 194**Pakiet 81 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 81 poz. 1, 2 dopuści płyn wieloelektrolitowy w opakowaniu butelka stojąca?

Odpowiedź 194: Tak

Pytanie 195**Pakiet 82 poz. 5**

Czy Zamawiający w pakiecie 82 poz. 5 dopuści płyn infuzyjny w opakowaniu butelka stojąca?

Odpowiedź 195: Tak

Pytanie 196**Pakiet 84 poz. 2, 3, 4**

Czy Zamawiający w pakiecie 84 poz. 2, 3, 4 dopuści płyn infuzyjny w opakowaniu butelka stojąca?

Odpowiedź 196: Tak

Pytanie 197**Pakiet 87 poz. 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 87 poz. 2 dopuści płyn infuzyjny w opakowaniu typu Kabi Clear (butelka stojąca z dwoma różnej wielkości portami)?

Odpowiedź 197: Tak

Pytanie 198**Pakietu 90 poz. 1 i 2**

Proszę o sprecyzowanie, czy podane objętości w kolumnie „ Szczegółowy opis pozycji”, dotyczą formaliny oraz jaką objętość pojemnika wymaga Zamawiający dla formaldehydu w pozycji 1 i 2.

Odpowiedź 198: Podana objętość jest objętością formaliny

Pytanie 199**Pakiet 3 poz.1,2**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktów konfekcjonowanych w butelkach Ecoflac – butelki z polietylenu spełniające wymogi pracy w zamkniętym systemie infuzyjnym?

Odpowiedź 199: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 200**Pakiet 11 pozycje: 1,2**

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo Pacjentów i Personelu oraz bezpieczeństwo medyczne, epidemiologiczne organizacyjne i finansowe podmiotu leczniczego Zamawiający wymaga gotowego do użycia leku – Paracetamol w pojemności 100 ml i 50 ml - w butelce z polietylenu, spełniającej wymogi pracy w zamkniętym systemie infuzyjnym, biorąc pod uwagę m.in.:

1. Sytuację epidemiologiczną w Polsce i na świecie, co powoduje, że względy mikrobiologiczne w tym zanieczyszczenia bakteryjne i wirusowe muszą być brane pod uwagę w doborze wszystkich elementów linii infuzyjnej – w tym opakowania z lekiem,
2. Obowiązek zarządzania ryzykiem i zapobiegania zdarzeniom niepożądanym (w tym m.in. zakażeniom związanym z obecnością cewników naczyniowych) przez podmioty lecznicze,
3. Koszty wygenerowanych odpadów: opakowanie szklane po preparacie Paracetamol jest znacząco cięższe od butelki z polietylenu z czym wiążą się wyższe koszty utylizacji.
W tzw. „cyklu życia produktu” należałoby doliczyć tę różnicę do szklanego opakowaniu leku.
4. Konieczność stosowania zamkniętych systemów infuzyjnych wskazywała m. in. WHO w roku 2007,
5. Zapisy Rezolucji Komitetu Ministrów CM/RESAP(2011)1 oraz Rezolucji CM/RES(2016)2, zgodnie, z którymi opakowanie z lekiem gotowym musi spełniać wymogi pracy w systemie zamkniętym (ściany samozapadające się, 2 niezależne porty, brak konieczności napowietrzania, objętość rezydualna mniejsza niż 5%)
6. Oznacza to, że opakowanie szklane (o ścianach sztywnych) ani też pojemnik o ścianach półsztywnych nie spełniają kryteriów pracy w systemie zamkniętym, co oznacza, że nie mają statusu leku RTU
7. Opakowania szklane wymagają napowietrzania, co oznacza otwarcie klapki na przebiegu przyrządu do infuzji. Filtr tam umieszczony musi wówczas mieć wskaźnik BFE (działanie przeciwbakteryjne) i VFE (działanie przeciwwirusowe) na poziomie bliskim 100% i być zgodny z NIOSH – cechę tę potwierdzić musi wynik badania laboratoryjnego dostarczony przez wytwórcę / dostawcę.
8. Paracetamol nie ma działania bójkowego, zatem otwarcie napowietrznika (przez personel medyczny nazywanego odpowietrznikiem) na przebiegu przyrządu do infuzji w przypadku korzystania z opakowań szklanych, który nie zawierałby filtra, powoduje otwarcie systemu infuzyjnego i zwiększa ryzyko kontaminacji bakteriami i wirusami, a co za tym idzie infekcji odcewnikowej.

Odpowiedź 200: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 201**Pakiet 25 poz. 17**

1. Czy w Pakiecie nr 25 poz. 17 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź 201: Zgodnie z SWZ

Pytanie 202**Pakiet 25 poz. 17**

2. Czy w Pakiecie nr 25 poz. 17 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź 202: Zgodnie z SWZ

Pytanie 203

Pakiet 16 poz. 1

Dotyczy zadania 16 poz 1 Erytropoetyna beta zarejestrowana w Polsce do podaży zarówno podskórnej jak i dożylniej, onkologia. Uprzejmie informujemy, iż Roche Polska Sp. z o.o. dla dawki NeoRecormonu w postaci roztworu do wstrzykiwań 30 000 j.m. 1 ampułkostrzykawką nie będzie ubiegała się o przedłużenie bieżącej decyzji refundacyjnej obowiązującej do 30.06.2022r.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o skrócenie obowiązywania umowy dla zadania 16 poz 1 „Erytropoetyna beta zarejestrowana w Polsce do podaży zarówno podskórnej jak i dożylniej, onkologia” do końca czerwca 2022 r.

Odpowiedź 203: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 204

Pakiet 16 poz. 2

Dotyczy zadania 16 poz 2 Erytropoetyna beta zarejestrowana w Polsce do podaży zarówno podskórnej jak i dożylniej. Uprzejmie informujemy, że z uwagi na podjętą decyzję biznesową, Roche Polska Sp. z o.o. planuje do końca 2022 r. zakończenie dystrybucji w Polsce produktu leczniczego NeoRecormon (Erytropoetyna beta do podania i.v. oraz s.c. dla pacjentów dializowanych).

W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu realizacji umowy do końca 2022 roku dla produktu leczniczego znajdującego się w zadaniu 16 poz 2 - „Erytropoetyna beta zarejestrowana w Polsce do podaży zarówno podskórnej jak i dożylniej”?

Odpowiedź 204: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 205

Dotyczy wzoru umowy- Załącznik nr 4a (leki)

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 6 ust. 6.1 pkt a) w ten sposób, że:

„6.1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną:

a) *za odstąpienie od umowy lub przerwanie wykonywania przedmiotu umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej wartości umowy brutto.*”

Uzasadnienie

Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od kwoty zamówienia stanowiący przedmiot niniejszej umowy co może skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.

Odpowiedź 205: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zapisy

Pytanie nr 206

Dotyczy wzoru umowy- Załącznik nr 4a (leki)

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 6 ust. 6.1 pkt b)-c) w ten sposób, że:

„6.1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną:

b) *za opóźnienia w dostarczaniu poszczególnych partii towaru lub też za opóźnienia w dostarczaniu nowego niewadliwego towaru zareklamowanego, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 5% wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień opóźnienia lecz nie mniej niż 100 zł., oraz Wykonawca pokryje różnicę kosztów zakupu tożsamego asortymentu koniecznego do zabezpieczenia funkcjonowania szpitala u innego dostawcy w ilości wskazanej przez Zamawiającego.*

c) *za nie dotrzymanie terminu pkt 2.11 i 2.12 Zamawiający naliczy karę 5% wartości zamówienia jednak nie mniej niż 100 zł”*

Uzasadnienie

Zdaniem Wykonawcy pierwotne zapisy umowy dotyczące kar są zbyt restrykcyjne i mogą skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy.

Odpowiedź 206: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zapisy

Pytanie 207

Pakiet 5 poz. 40

Czy Zamawiający miał na myśli lek w dawce 100mg/50ml? Nie ma na rynku leku w dawce 200mg/50ml.

Odpowiedź 207: Tak

Pytanie 208

Pakiet 12 poz. 2

Czy Zamawiający miał na myśli lek w dawce 10mg? Nie ma na rynku leku w dawce 100mg.

Odpowiedź 208: Tak 10 mg

Wadium dla pakietu nr 12 wynosi 320 zł

Pytanie 209

Pakiet 13 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści Glicerynę 85%? Zakończona produkcja gliceryny 86%.

Odpowiedź 209: Tak

Pytanie 210**Pakiet 13 poz. 15**

Czy Zamawiający dopuści lek Enema roztwór doodbytn.150mlx50?

Odpowiedź 210: Tak

Pytanie 211**Pakiet 32 poz. 8 13; Pakiet 33 poz. 3, 4**

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletek dojelitowych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź 211: Tak

Pytanie 212**Pakiet 32 poz. 9; Pakiet 35, poz. 10; Pakiet 56 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletek/ kapsułek o z modyfikowanym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź 212: Tak

Pytanie 213**Pakiet 32 poz. 12; Pakiet 35 poz. 7; Pakiet 38 poz. 30, 47; Pakiet 44 poz. 1, 2, 7; Pakiet 56 poz. 5, 11, 13**

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź 213: Tak

Pytanie 214**Pakiet 32 poz. 28**

Czy Zamawiający miał na myśli lek w dawce 20mg/1ml o pojemności 5ml (100mg/5ml)? Nie ma na rynku leku w dawce 20mg/5ml.

Odpowiedź 214: Tak

Pytanie 215**Pakiet 32 poz. 41; Pakiet 37 poz. 15**

Prosimy o określenie gramatury wymaganego żelu.

Odpowiedź 215: Pakiet 32 poz. 41 - 100 g. pakiet 37 poz. 15 – 5g

Pytanie 216**Pakiet 33 poz. 29**

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci kapsułek dojelitowych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź 216: Tak

Pytanie 217,**Pakiet 35 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletek do żucia? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź 217: Tak

Pytanie 218**Pakiet 35 poz. 17**

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga 300 opakowań po 20 kapsułek, czy 300 kapsułek.

Odpowiedź 218: 300 opakowań

Pytanie 219**Pakiet 35, poz. 17**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w opakowaniu a' 60kapsułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź 219: Tak

Pytanie 220**Pakiet 41 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści preparat Skinscabin 10% płyn 120ml?

Odpowiedź 220: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 221**Pakiet 49 poz. 2**

Prosimy o określenie gramatury wymaganej zasyпки.

Odpowiedź 221: 100 g

Pytanie 222**Pakiet 50 poz. 3**

Prosimy o określenie pojemności wymaganego syropu.

Odpowiedź 222: 120 ml

Pytanie 223**Pakiet 50 poz. 17**

Prosimy o określenie pojemności wymaganych kropli.

Odpowiedź 223: 10 ml

Pytanie 224**Pakiet 63 poz. 6**

W związku z zakończoną produkcją leku, prosimy o możliwość zaoferowania leku dopuszczonego na jednorazowe pozwolenie MZ o nazwie handlowej UNIBLASTIN Vinblastine 10mg/10ml 1fl/obc. w ilości 20 szt.

Odpowiedź 224: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 225**Pakiet 64 poz. 11**

Czy Zamawiający miał na myśli lek w dawce 50mg/1ml o pojemności 20ml (1000mg/20ml)? Nie ma na rynku leku w dawce 50mg/20ml.

Odpowiedź 225: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 226**Pakiet 78 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści lek Barium sulfuricum Medana zaw.200ml/240ml? Nie ma na rynku leku o pojemności 100ml.

Odpowiedź 226: 1g/ml – 200 ml

Pytanie 227**Pakiet 64 poz. 16**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję dopuści dawkę: 50mg/5ml w ilości 40 szt., która jest lekiem nierefundowanym?

Odpowiedź 227: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 228**Pakiet 64 poz. 17**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję dopuści dawkę: 5000mg/50ml w ilości 1 szt.

Odpowiedź 228: Nie

Zamawiający wykreślił w Pakiecie nr 49 pozycję nr 1 oraz zwiększył ilości w Pakiecie nr 71 w pozycjach 11, 12, 14, 23 zmiany w obowiązującym zmodyfikowanym załączniku nr 2 asortymentowo-cenowym na bip.scm.pl. Zamawiający zmienił wadium dla pakietu nr 71 które wynosi 3 190 zł oraz wadium dla pakietu nr 12 które wynosi 320 zł

Ponadto Zamawiający zamieścił na bip.scm.pl zmodyfikowane załączniki nr 4a, 4b, 4c projektów umów, zmodyfikowany formularz ofertowy załącznik nr 1

Odpowiedzi na pytania zgodnie z art. 284. ust.6., ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2021 poz. 1129 ze zm.), zwanej dalej „ustawą”, zamieszczone zostały w dniu **28.02.2022 r.** na stronie internetowej Zamawiającego.

(data i podpis kierownika zamawiającego lub osoby upoważnionej)

Otrzymują:

- strona internetowa
- a/a dokumentacja przetargów